(54) DRY-ETCHING OF POLYSILICIDE STRUCTURE GATE LAMINATE FILM

(11) 1-239932 (A)

(43) 25.9.1989 (19) JP

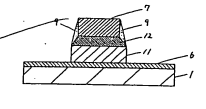
(21) Appl. No. 63-68998 (22) 22.3.1988

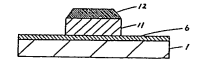
(71) SHARP CORP (72) RYOHEI KAWABATA(1)

(51) Int. Cl⁴. H01L21/302,H01L21/88,H01L29/78

PURPOSE: To form gate wiring which is rectangle-shaped in cross section and tapered at a upper end thereof by etching a gate laminate film composed of an upper layer silicide film and a lower layer polysilicon film using a predetermined etching gas.

CONSTITUTION: A polysilicide structure gate laminate film composed of an upper silicide film 5 and a lower polysilicon film 11 both formed on a gate oxide film 6 on a substrate 1 is rendered to reactive ion etching by etching gas involving chlorine gas including a chlorine atom in a molecule and nitrogen gas using a resist pattern 7 as a mask. Hereby, an adherend 9 is formed during the etching on the side wall of the resist pattern 7 and on the side wall of the upper layer silicide film 12. When the adherend 9 and the resist pattern 7 are exfoliated, the upper layer silicide film 12 is etched into a trapezoid shape directed upward and into a rectangle shape in cross section with a tapered gate the upper end of which is pointed upward. Hereby, any current leakage between metal wiring and gate wiring is prevented from being produced together with elimination of variations of a gate length.





(54) ASHING METHOD

(11) 1-239933 (A)

(43) 25.9.1989 (19) JP

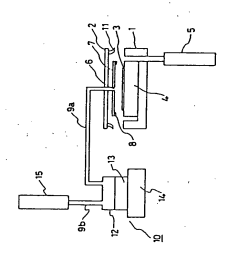
(21) Appl. No. 63-67779 (22) 22.3.1988

(71) TOKYO ELECTRON LTD (72) SHUNICHI IIMURO(1)

(51) Int. Cl⁴. H01L21/302,H01L21/30

PURPOSE: To speed up an ashing treatment by carrying out the treatment with use of mixture gas of ashing gas involving ozone and of water vapor.

CONSTITUTION: Ashing gas involving ozone produced in an ozone producer 15 is allowed to flow into a gas/liquid mixing vessel 12 of gas/liquid mixing means 10 through an ashing gas supply tube 9b and further pass through the atmosphere of water vapor produced from vapor 13 introduced in the gas/liquid mixture vessel 12 for mixing of the water vapor therewith. The ashing gas involving the water vapor mixed therein is supplied from an opening 6 formed through a flat plate 7 to a heated water 3 surface to remove the film deposited on the wafer 3 surface. Thereupon, the ozone involved in the ashing gas is gradually decomposed. The decomposition of the ozone is accelerated because the mixed water vapor reduces the amount of the ozone, thereby producing oxygen radicals and hence speeding up the ashing treatment.



5: exhaust mechanism

(54) FORMATION OF FINE PATTERN

(11) 1-239934 (A) (43) 25.9.1989 (19) JP

(21) Appl. No. 63-65907 (22) 22.3.1988

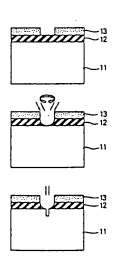
(71) HIKARI GIJUTSU KENKYU KAIHATSU K.K.

(72) SHIGEKI TAKAHASHI(2)

(51) Int. Cl4. H01L21/302

PURPOSE: To form a fine pattern on a substrate to be processed by irradiating a substrate surface rotating in a substrate plane with particles contributing to etching at a certain angle and transferring, after scaling down, a pattern formed on a second mask layer onto a first mask layer.

CONSTITUTION: A first mask layer 12 and a second mask layer 13 are formed on a substrate 11 to be processed, and then a striped mask pattern is formed on the same. With the substrate 11 rotated in a substrate plane, a substrate 11 surface is irradiated with an ion at an angle of about 30 with respect to a direction perpendicular to the substrate surface. Hereby, the first mask layer 12 is dry-etched using the second mask layer 13 as a mask to process the first mask layer 12 corresponding to an opening portion of the second mask layer 13 into a cone shaped in its cross section. In succession, the substrate 11 surface is irradiated with an ion vertically to dry-etch the substrate 11 using the first mask layer as a mask. Hereby, the pattern formed on the second mask layer 13 can be scaled down and transferred onto the first mask layer 12 to form a fine pattern on the substrate 11 without fine patterning of such a mask.



② 公開特許公報(A) 平1-239933

®Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成1年(1989)9月25日

H 01 L 21/302 21/30

H - 8223 - 5F3 6 1

審査請求 未請求 請求項の数 1

60発明の名称

R-7376-5F

アッシング方法

顧 昭63-67779 20特

29出 昭63(1988) 3月22日

@発 明 者 餃 室 俊

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 東京エレクトロン株

式会社内

@発 明 者

漆 原 īΕ 英 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 東京エレクトロン株

式会补内

頣 る田

東京エレクトロン株式

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

会社

睭

1. 発明の名称

アッシング方法

特許請求の範囲

オゾンを含有するアッシングガスと水蒸気の混 合ガスによりアッシング処理することを特徴とす るアッシング方法。

3. 発明の詳細な説明

〔発明の目的〕

(産業上の利用分野)

本発明は、アッシング方法に関する。

(従来の技術)

一般に半導体集積回路の微細パターンの形成は、 露光及び現像によって形成された有機高分子のフ オトレジスト膜をマスクとして用い、半導体ウエ ハ上に形成された下地膜をエッチングすることに より行なわれる。従って、マスクとして用いられ たフォトレジスト膜はエッチング過程を経た後に は半導体ウェハの表面から除去される必要がある。 このような場合のフォトレジスト膜を除去する処

理としてアッシング処理が行なわれている。

このアッシング処理は、温調手段により温度制 御自在な報置台上の予め定められた位置に被処理 基板例えば半導体ウエハを報置し、このウエハ周 囲を気密状態に設定する。この時、このウエハ対 向位置に関口を有する平板が配置されており、こ の平板の上記聞口から加熱された上記ウエハ表面 にアッシングガスを供給する。このアッシングガ スは、酸素供給源を備えたオゾン発生器により生 成されたオゾンを使用し、このオゾンが上記ウニ ハの熱により分解されて発生する酸素ラジカルの 強い酸化力により、上記ウエハ表面に被着した膜 例えばフォトレジスト膜をアッシング除去する。 そして、このアッシング後の排ガス中に残存する オゾンが分解された後、この排ガスを排気するも のである.

このようなアッシング処理技術は、例えば特別 昭52-20766号公報等に聞示されている。

(発明が解決しようとする課題)

しかしながら上記従来の技術では、ウエハを加

然してオソンをこの然により分解し、強い酸化力を有する酸素ラジカルを発生させることによりアッシング処理を行なうが、上記オソンの分子は他の分子や気密容器の壁等と衝突してゆるやかに分解するため、上記アッシング処理に必要な酸素ラジカルの発生が遅く、そのため上記ウエハのアッシング速度が遅くなるという問題があった。

本発明は上記点に対処してなされたもので、オーソンの分解を速めることによりアッシングの高速 化を可能とするアッシング方法を提供しようとす るものである。

(発明の構成)

(課題を解決するための手段)

本発明は、オゾンを含有するアッシングガスと 水蒸気の混合ガスによりアッシング処理すること を特徴とするアッシング方法を得るものである。

(作用)

本発明は、オゾンを含有するアッシングガスと 水蒸気の混合ガスによりアッシング処理すること により、上記水蒸気の存在により上記オゾン分子

台(4)表面と平行状態に所定の間隔を開けて中心部 に開孔的を有する円形状平板のが設けられている。 この平板のの下面周縁部の複数箇所例えば3箇所 に、所望する厚さに形成されたスペーサ四が設け られ、このスペーサ四と上記載置台四上面の周録 部と当接することにより、この裁録台40上面と上 記平板のの下面との間隔を上記スペーサ四の厚さ に設定可能としている。このような平板切は上記 蓋体(2)と平行状態で支持されており、この平板(7) の中心部の開孔(日には、アッシシングガス供給管 (9a)が接続している。このアッシングガス供給管 (8a)は、上記処理室内の気密を保持する如くシー ルされた状態で上記蓋体囚を貫通し、後に説明す る気液混合手段(10)に連設している。また、上記 蓋体20の下面周縁部には、シール部材(11)が設け られており、上記容器①及び蓋体②の相対的昇降 で、このシール部材(11)の下端部と上記容器(1)の 個壁上面と当接することにより、上記処理室内を 気密可能としている。また、上記気液混合手段 (10)には、上部に上記アッシングガス供給管(9a) の分解を連鎖的に発生させ、オソンのみの分解より分解速度を速めてアッシング処理に必要な酸素ラジカルを短時間で多量に発生させるため、高速アッシング処理を可能とする。

(実施例)

以下、本発明方法を半導体ウエハのアッシング 処理に適用した一実施例につき、図面を参照して 類別する。

まず、アッシング装置の構成を説明する。

及びアッシングガス供給管(9b)が接続した気液混合容器(12)が設けられ、この気液混合容器(12)内に液量制御された状態で注入可能とされた水(13)を加熱する如く加熱機構(14)が設けられている。このような気液混合手段(10)の上方に接続している上記アッシングガス供給管(9b)を介してオゾン発生器(15)が接続している。このようにしてアッシング装置が構成されている。

次に、上述したアッシング装置による半導体ウ エハのアッシング方法を説明する。

まず、容器①及び蓋体②の相対的な昇降により 処理室内の気密を解除し、この処理室内に被処理 基板例えば半導体ウエハ③を搬送し、このウエハ ⑤を報置台(4)表面の予め定められた位置に設定し、 吸着保持する。そして、上記容器①及び蓋体②の 相対的昇降により上記容器①の側壁上面と上記蓋 体②下面周縁部のシール部材(11)との当接により、 上記処理室内を気密に設定する。この気密と同時 に、上記載置台(4)と平板(7)下面周縁部に設けられ たスペーサ(5)の当接により、この平板(7)と載置台 (4)に載置したウエハ(3)との間隔を所望値に設定する。この時、ウエハ(3)は載闘台(4)に内設している加熱手段 (図示せず) により例えば150~500℃程度に加熱される。

一方、上記ウェハ〇をアッシング処理するため のアッシングガスは、例えばオゾン発生器(15)で 酸素ガスを原料として生成したオゾンを含有する アッシングガスを、アッシングガス供給管(9b)を 介して気液混合手段(10)の気液混合容器(12)内を 介してアッシングガス供給管(9b)へ流通させる。 このアッシングガスが気液混合容器(12)内に流通 する際、この気液混合容器(12)内に注入されてい る水(13)による水蒸気雰囲気内を流通するため、 上記アッシングガスに水蒸気が混合される。この 時、上記水(13)から多量の水蒸気を発生せるため に加熱機構(14)により上記水(13)を所望する温度 に加熱してもよい。また、この水蒸気の混合量は、 90%以上の飽和水蒸気量とすることが好ましく、 より効果がある。そして、上記水蒸気を混合した アッシングガスを上記アッシングガス供給 笠(ga)

ンの原料となる酸素流量を5.02/m,オソン機像を88g/m³,上記載置台側温度を300℃ とし、水場高度 産混合しないオソンのみでアッシングしたが13)を70℃に設定した場合、上記水(13)を70℃に設定した場合、上記水(13)を70℃に設定した物であり、この特性体のからアッシング速度があり、このでは、13)ののがアッシングを2回のものがオンツを2回のものがオンツッシュを2回のものがオンシックを表流量を10.02/m,オン度 のまなが、な変更したが判とを第3回に示ってとが判る。

次に、上記載置台(4)の温度変化によるオゾンのみのアッシング速度、オゾンと窒素酸化物ガスを混合した時のアッシング速度、オゾンと水(13)を混合した時のアッシング速度の比較を第4回に示す。これは、縦軸をアッシング速度、機軸をウェ

このアッシング工程の特性例を以下説明する。 アッシングガスに混合する水蒸気の混合量を変 化させるために上記気液混合容器(12)内の水(13) を加熱機構(14)により加熱した場合のウエハ(3)ア ッシング速度の影響を第2回に示す。これは、縦 軸をアッシング速度、横軸をウエハ(3)直径、オゾ

ハ〇直径, オゾンの原料となる酸素流量を5.0e/m. オゾン濃度を88g/m³,窒素酸化物ガス例えばNOx 流量を150ml/m とし、載置台43温度が250℃ でオ ゾンのみによりアッシング処理した場合、 報置台 4) 温度が250℃ でオゾンとNOx を混合してアッシ ング処理した場合、 報道台40温度が250℃ でオゾ ンと水蒸気(水を70℃で加熱した水蒸気)を混合 してアッシング処理した場合、 裁置台(4) 温度が 300℃ でオゾンのみによりアッシング処理した場 合, 載置台4)温度が300℃ でオソンとNOx を混合 してアッシング処理した場合、 栽竄台(4)温度が 300℃ でオゾンと水蒸気(水を70℃で加熱した水 蒸気)を混合してアッシング処理した場合を失々 比較した特性例であり、この特性例から報置台印 温度が250℃ の時は上記オゾンとNOx を混合して アッシング処理した場合、また、 裁匠台(4)温度が 300℃ の時は上記オゾンと水蒸気を混合してアッ シング処理した場合が失々アッシング速度が優れ ていることが判かる。また、第4回のものと同条

件でオゾンの原料となる酸素流量を10.00/a,オゾ

ン漁皮を65g/m³, NOx 流量を300mℓ/m と変更した 場合を夫々比較した特性例を第5図に示し、これ も上記第4図の特性例と同様な効果となっている ことが判かる。

次に、オゾンとNOx と水蒸気を混合したアッシ ングガスを使用してアッシング処理した場合のア ッシング速度への影響を第6回に示す。これは、 縦軸をアッシング速度、横軸をウエハ(3)直径、オ ゾンの原料となる酸素流量を10.0e/m,NOx 流量を 300mℓ/m, 報置台40温度を300℃ とし、オゾンと水 蒸気 (水を70℃で加熱した水蒸気) を混合してア ッシング処理した場合、オゾンと水蒸気(水を70 ℃で加熱した水蒸気)とNOx を混合してアッシン グ処理した場合を比較した特性例であり、この特 性例から水蒸気とNOx が同時に存在した場合、 NOxの効果は全くなくなり水蒸気の効果のみが存 在することが判かる。また、第6図のものと同条 件でオソンの原料となる酸素流量を5.02/m, NOx 流量を150ml/m と変更した場合を比較した特性例 を第7回に示し、これも上記第6回の特性例とほ

栽園台(4) 温度が300℃ の時は上記オゾンと水蒸気を混合してアッシング処理した場合が失々アッシング速度が優れていることが判かる。また、第8図のものと同条件でオゾンの原料となる酸素流量を10.0ℓ/m,オゾン濃度を150g/m³, NOx 流量300mℓ/mと変更した場合を失々比較した特性例を第9図に示し、これも上記第8図の特性例と同様な効果となっていることが判かる。

大に、オゾンを上記気被混合容器 (12) に注入水蒸れている水 (13) 中でパブリングしてオゾンと水蒸気を混合した場合のアッシング速度の比較を第10回に示す。これは、縦軸をアッシンの原料となる酸 満流を ウェハ (3) 直径, オゾンの原料となる酸 満流を 5.02/m, オゾン 漁度を 88 g /m², 戦 置 台 (4) で 20 でにか 熱してこの水 (13) を 20 でにか 熱してこの水 (13) 中で 蒸気を混合してこの水 (13) 中で ボグンを ルフックすることによりオゾンと水 蒸気を混合したよりオゾンと水 蒸気を 混合したよりオゾンと水 蒸気を 混合したよりオゾンと水 蒸気を 混合したよりオゾンと水 スター

ぼ同様な効果となっていることが判かる。

次に、高濃度オゾンと水蒸気を混合したアッシ ングガスを使用してアッシング処理した場合のア ッシング速度への影響を第8図に示す。これは、 縦軸をアッシング速度、機軸をウエハ(3)直径、オ ゾンの原料となる酸素流量を5.0e/m,オゾン激度 を160g/m3, NOx 流量を150m2/m とし、報題台(4) 温度が250℃ でオゾンのみによりアッシング処理 した場合, 税置台40温度が250℃ でオゾンとNOx を混合してアッシング処理した場合, 裁置台台盆温 皮が250℃ でオゾンと水蒸気(水を70℃で加熱し た水蒸気)を混合してアッシング処理した場合。 報置台40温度が300℃ でオゾンのみによりアッシ ング処理した場合、載置台⑷温度が300℃ でオゾ ンとNOx を混合してアッシング処理した場合、 穀 置台43温度が300℃ でオソンと水蒸気 (水を70℃ で加熱した水蒸気)を混合してアッシング処理し た場合を夫々比較した特性例であり、この特性例 から載置台40温度が250℃ の時は上記オゾンと NOx を混合してアッシング処理した場合、また、

シング処理した場合、水(13)を60℃に加熱してこの水(13)中でオゾンをバブリングすることによりオゾンと水蒸気を混合してアッシング処理した場合を夫々比較した特性例であり、この特性例から第2回に示す特性例とほぼ同様な結果となっるおり、上記水(13)中でオゾンを水流気を混合しても、上記水(13)面上をオゾンを通過させてオゾンと水蒸気を混合しても同じであり、特にバブリングをする必要がないことが判る。

ジカルを多量に生成することとなり、その結果ア ッシング速度が速くなる。また、上記オゾンに窒 素酸化物ガス即ちNOxを混合してアッシング処理 することにより、アッシング速度を速めるという ことが行なわれており、これはオゾンとNOx の反 応により生成した五酸化二窒素を熱分解して生成 する酸素ラジカルO('D)が、オゾンのみの熱分解 で生成する酸素ラジカルO(*P)より強い酸化力を 有するためアッシング速度を速めているものであ るが、このオゾンとNOx が混合したアッシングガ スに更に水蒸気を混合すると、上記五酸化二窒素 が水蒸気により酸化され、その結果上記ウェハ(3) 表面に被着している膜例えばフォトレジスト膜と の反応が起こらなくなる。 そのため、上記NOx の 効果はなくなり水蒸気の効果のみになると考えら れる。このようにオゾンとNOx と水蒸気を同時に 存在させると水蒸気のみの効果となってしまうた め、オゾンとNOx の混合ガス及びオゾンと水蒸気 の混合ガスとを必要に応じて切換え流出させてア ッシング処理してもよい。

説明したが、これに限定するものではなく、例えば上記処理室内の一部に水を貯蔵し、この水により処理室内に水蒸気雰囲気を常時充満させた状態でこの処理室内にオゾンを供給する構成としても同様な効果が得られる。

また、上記実施例では被処理基板として半導体ウエハを例に上げて説明したが、これに限定するものではなく、例えばLCD基板のアッシングでも同様な効果を得ることができる。

以上述べたようにこの実施例によれば、オソンと含有するアッシングガスと水蒸気の混合が蒸気の混合が水蒸気のでは、カング処理することにより、上記水蒸気の存在により上記オゾン分解を速度を選び、カング処理により分解を速度を増進した。カング処理にある。また、ウェスループットを向上である。とができる。

また、上記オゾンに水蒸気を混合し、この混合

また、オゾンを水蒸気雰囲気中に流通させてオ ゾンと水蒸気を混合させても、オゾンを水(13)中 でパブリングしてオゾンと水蒸気を混合させても ほぼ同様なアッシング速度となるため、特にパブ リングさせる構造とする必要はないが、アッシ グガス中に含まれる不純物の除去を行なう場合は パブリングさせて除去することが可能となる。

また、上記水蒸気をオゾンに混合してアッシング処理する場合、オゾンのみよりも腐食性が強くなるため、部品等を酸化に対して強い材質を選択することが望ましい。

上記実施例ではオゾンと水蒸気の混合を水蒸気 雰囲気中にオゾンを流通させる方式、或いは水中 にオゾンをバブリングさせる方式を例に上げて説 明したが、これに限定するものではなく、例えば 超音波加湿器等の原理で水蒸気を発生させてこれ とオゾンを混合しても同様な効果を得ることがで きる。

また、上記実施例では水蒸気とオゾンを予め混合した混合ガスを処理室内に供給する例について

ガスでアッシング処理するため、分解しないまま 排気されてしまうオゾン最を減少させて、逆に多 くの酸素ラジカルを発生させることができるため、 アッシングガスを効率良く使用することができる。 〔発明の効果〕

以上説明したように本発明によれば、オゾンを含有するアッシングガスと水蒸気の混合ガスによりアッシング処理することにより、上記水蒸気の存在により被処理基板を高速でアッシングすることができ、スループットを向上することができる。

4. 國面の簡単な説明

第1図は本発明方法の一実施例を説明するためのアッシング装置の構成図、第2図、第3図は第1図の混合する水蒸気量説明図、第4図、第5図は第1図の被処理基板裁置台の温度変化に対する水蒸気の影響説明図、第6図、第7図はオゾンを形響説明図、第9図はオゾンを水中にバブ

リングして水蒸気と混合したアッシングガスによるアッシング速度の比較説明図である。

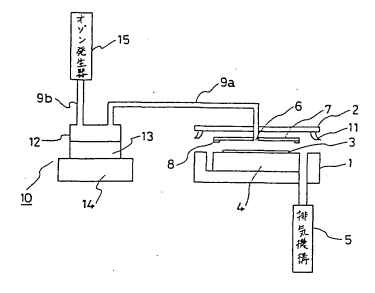
10… 気液混合手段

12… 気被混合容器

13…水

14…加熱機構

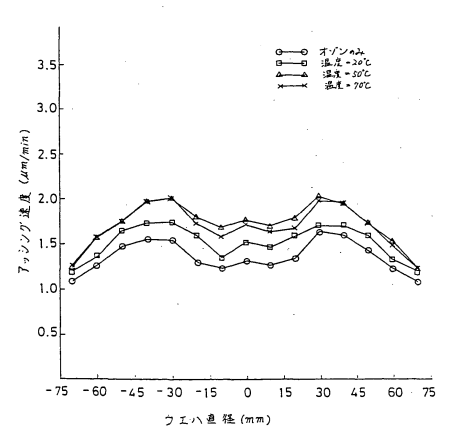
特許出願人 東京エレクトロン株式会社

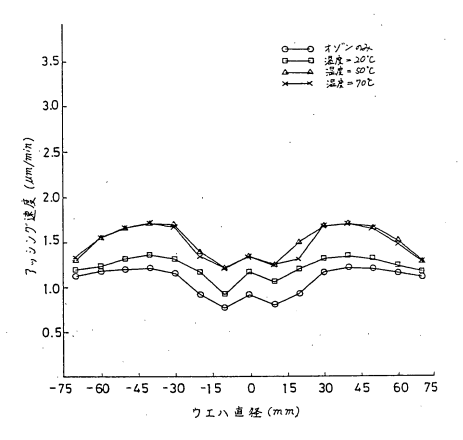


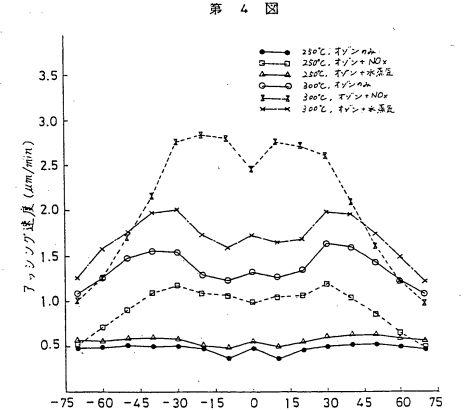
第 1

図

第 2 図

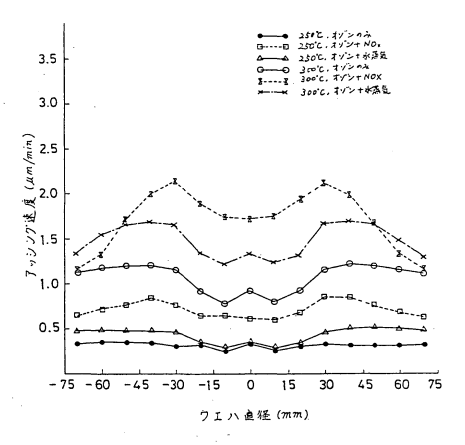






ウエハ直径 (mm)





第 6 図

